This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

TORGANISATION FUR CONSTICES EXCENTUM DUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIB

A E1

MENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) C07D 321/00, 313/00, 315/00, 267/00. A1

(11) Internationale Veröffuntlichungsnummer: W 9847991

(43) Internationales Veröffundlichungsdatum:

29. Oktober 1998 (29.10.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01977

DE

DR

(22) Internationales Armeidedatum:

307/28, 207/20, C07C 45/67, C07B 37/10.

4. April 1998 (04.04.98)

(81) Bestimanungastasten: CA, JP. US, europäisches Painnt (AT, BE, CH, CY, DR, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätedates:

197 16 231.2 197 20 798.7

C08G 61/08

18. April 1997 (18.04.97) 16. Mai 1997 (16.05.97)

Veröffmelicht

Mis internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist: Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(71) Annualder (für alle Bestimmungsstaden ausser US): STU-DIENGESELLSCHAFT KOHLE MEH [DE/DE]; Kaiser-Wilhelm-Plats 1, D-45470 Mulhelm (DB).

(73) E-ts

(75) Bridose/Asmedés; (nur für US): PÜRSTNER, Alois (DE/DE); Kaises-Wilhelm-Plats 1, D-45470 Millheim (DE), LEITNER, Weiser (DE/DE); Kaises-Wilhelm-Plats 1. D-45470 Mulholm (DE). KOCH, Deniel [DE/DE]; Kaiser-Wilhelm-Platz 1, D-45470 Mülheim LANGEMANN, Kisser [DR/DE]; Kaiser-Withelm-Pietz

1, D-45470 Milhaim (DB), SDK, Christian [DB/DE];

Kaiser-Withelm-Pietz 1, D-45470 Millielm (DB).

(74) Anwillte: VON KREISLER, Alek usw.; Deichmannhaus era Haupthebahof, Bahnhofsvorplatz 1, D-50667 Köln (DE).

(54) Tide: SELECTIVE OLEFIN METATHESIS OF BIFUNCTIONAL OR POLYFUNCTIONAL SUBSTRATES IN COMPRESSED CARBON DIOXIDE AS REACTION MEDIUM

(54) Bestichsung: SELEKTIVE OLEFINMETATHESE VON BI- ODER POLYFUNKTIONELLEN SUBSTRATEN IN KOMPRIM-LERTEM KOHLENDIOXID ALS REAKTIONSMEDIUM

(57) Abstract

Cyclic products are prepared by selective olefa metabasis of bifunctional or polyfunctional substrates in the presence of one or several homogeneous or instructional sensitives in a reaction medium. The inventionals characterised in that the substrates contain two or more functional groups in the form of substituted or non-substituted alianse or sityne units and in that the reaction medium essentially consists of compressed carbon districts. Also disclosed is the preparation of cyclic or polymer products according to the disclosed process, the reaction temperature and sotal pressure being statched to consum that the density of the reaction medium lies in a range d = 0.3–1.5 g/cm⁻³ and that the product distribution is essentially controlled by the reaction medium density.

(57) Zumannoham

Die vortingende Erfindung betrifft die Herstellung cyclischer Produkte durch selektive Clefinsnetzthese von bi- oder polyfunktionellen Sobstrasse in Gegenwart von einem oder mehrense komogen oder heterogen vorliegenden Motathesekzinlysstoren in einem Realtionsmedium, dadurch gelangstenlichen, daß die Substrate zwei oder mehrens funktionelle Gruppen in Porm von aubstituleren oder unsebstitumentant, character programment, user the accordant even user mentants unasconditions are hopping in rotate voil mentants and continued in the continued of the die Produktverteilung im wesendiches durch die Dichts des Reskulonamediume gesteuert wird.



A12

E19

Codes cur identificierung von PCT-Vertragsstasten suf des Kopftöges der Schriften, die internationale Asmeidengen gemäss dem PCT veröffentlichen. AL Albarten 25 Symbon LS Lenthe 25 Streiben AM Amerikan Pl Product L7 Linum 25 Streiben AT Conservich Pl Product L7 Linum 25 Streiben AT Conservich Pl Product L7 Linum 25 Streiben AT Conservich Pl Product L9 Lenthery 20 Streiben AT Conservich 25 Symbon CA Colore L9 Lenther 25 Symbon AT Conservich C9 Verbigges Königerich 26 Messer T9 Technic AT Topp 26 Rachellen C9 Colore MC Colore MC Republic histor T9 Topp 26 Rachellen C9 Colore MC Colore MC De demonstration TR Total 25 Streiben C9 Colored MC Colored MC De demonstration TR Total 25 Streiben C9 Despete 25 Despete MC Add T7 Triddel and Tolored C9 Despete C9 Despete MC Add T7 Triddel and Tolored C9 Despete C9 Despete MC Add T7 Triddel and Tolored C9 Despete C9 Despete MC Add T7 Triddel and Tolored C9 Despete C9 Despete MC Add Messer C9 Despete C9 Desp

SELEKTIVE OLEFINMETATHESE VON BI- ODER POLYFUNKTIONELLEN SUBSTRATEN IN KOMPRIMIERTEM KOHLENDIOXID ALS REAKTIONSMEDIUM

Die vorliegende Erfindung betrifft die Herstellung cyclischer Produkte durch selektive Olefinmetathese von bi- oder polyfunktionellen Substraten in Gegenwart von einem oder mehreren homogen oder heterogen vorliegenden Metathesekatalysatoren in einem Reaktionsmedium, dadurch gekennzeichnet, daß die Substrate zwei oder mehrere funktionelle Gruppen in Form von substituierten oder unsubstituierten Alken- oder Alkin-Einheiten enthalten und das Reaktionsmedium im wesentlichen aus komprimiertem Kohlendioxid besteht. Ferner betrifft die Erfindung die Herstellung cyclischer oder polymerer Produkte nach dem genannten Verfahren, wobei die Reaktionstemperatur und der Gesamtdruck so aufeinander abgestimmt sind, daß die Dichte des Reaktionsmediums im Bereich von d = 0.2 - 1.5 g cm⁻³ liegt und die Produktverteilung im wesentlichen durch die Dichte des Reaktionsmediums gesteuert wird.

Unter Olefinmetathese versteht man die wechselseitige Umalkylidenierung von Alkenen. Reaktionen dieser Art werden in der Regel durch Metallverbindungen katalysiert (Übersicht: Ivin, K. J.; Mol, J. C. Olefin Metathesis and Metathesis Polymerization, Academic Press, New York, 1997) und finden Anwendungen in einer Vielzahl technisch bedeutender Prozesse. Dazu zählt unter anderem die Darsteilung von Alkenen, beispielsweise im Shell-Higher-Olefin-Prozeß (Sherwood, M. Chem. Ind. (London) 1982, 994), im Phillips-Triolefin-Prozeß und in der Produktion von (2,60-Diolefinen (Banks, R. L. et al. J. Mol. Catal. 1982, 15, 21). Eine weitere Anwendung stellt die ringöffnende Oligomerisation bzw. Polymerisation von Cycloalkenen (ROMP, US Patent 4,567,244) dar, die z. B. zur Produktion von Vestenamer (Dräxier, A. Der Lichtbogen 1986, 35, 24) oder

Norsorex® (Ohm, R. F. Chemtech 1980, 198) genutzt wird. Weiters sind die Oligomerisation bzw. Polymerisation von acyclischen Dienen (ADMET, Lindmark-Hamberg, M. et al. Macromolecules 1987, 20, 2951), die Synthese von Carbound Heterocyclen unterschiedlicher Ringgrößen Ringschlußmetathese (RCM, WO 96/04289, Grubbs, R. H. et al. Acc. Chem. Res. 1995, 28, 446), gekreuzte Metathesen unterschiedlicher Alkene (Brümmer, O. et al. Chem. Eur. J. 1997, 3, 441), sowie Enin-Metathesen (Kinoshita, A. et al. Synlett 1994, 1020; Kim, S.-H. et al. J. Org. Chem. 1996, 61, 1073) zu nennen. Diverse Carbo- oder Heterocyclen mit Ringgrößen von ≥ 5, die mit Hilfe der RCM dargestellt worden sind, wurden bereits zur Synthese von natürlichen oder synthetischen Wirkstoffen, Geruchs- und Geschmacksstoffen, Pheromonen, Pharmaka, Kronenethern etc. genutzt (US Patentanmeldung 08/767.561 vom 16.12.1996, Studiengesellschaft Kohle mbH). Besondere Erwähnung finden soll die effiziente Synthese von Makrocyclen durch RCM (Pürstner, A. et al. J. Org. Chem. 1996, 61, 3942), die u. a. die Grundlage mehrerer Synthesen des Antitumorwirkstoffs Epothilon und seiner Analoga bildet (Bertinato, P. et al. J. Org. Chem. 1996, 61, 8000; Nicolaou, K. C. et al. Angew. Chem. 1996, 108, 2554; Yang, Z. et al. Angew. Chem. 1997, 109, 170; Schinzer, D. et al. Angew. Chem. 1997, 109, 543).

Die Herstellung cyclischer Verbindungen aus offenkettigen Substraten ist ein zentrales Problem der chemischen Synthese. Häufig werden Cyclisierungen ausgebend von bi- oder polyfunktionellen Vorstufen in einer intramolekularen Ringschlußreaktion durchgeführt. Die gewünschten Ringschlußreaktionen stehen dabei prinzipiell in Konkurrens zur Polymerisation der Substrate (unter Polymeren verstehen wir in diesem Zusammenhang Produkte die durch Verknüpfung zweier oder mehrerer Substratmolektile entstanden sind, insbesondere auch Dimere sowie Oligomere niedrigen Molekulargewichts). Diese generelle Problematik gilt auch für die Herstellung cyclischer Produkte mittels Olefinmetsthesen. Pührt man diese Reaktion mit bi- oder polyfunktioneilen Substraten durch, bei denen die genannten

funktionellen Gruppen Alkene oder Alkine sind, so entstehen Gemische aus Cyclisierungsprodukt und Polymeren. In Schema 1 ist diese Konkurrenzsituation exemplarisch am Beispiel der Metathesereaktion des Diens 1 dargestellt.

Schema 1: Konkurrenz zwischen Cyclisierung und Polymerisation bei der Olefinmetathese von bi- oder polyfunktioneilen Substraten am Beispiel von Dien 1.

Die Produktverteilung zwischen Polymer und Cyclisierungsprodukt hängt im einzelnen von der Struktur der Substrata, dem verwendeten Katalysator sowie den Reaktionsbedingungen ab. Die Bildung des Cyclisierungsprodukts wird dabei durch die Durchführung der Reaktion in einem organischen Lösungsmittel bei hoher Verdünnung begünstigt. Dies gilt insbesondere für die Darstellung mittlerer (8-11 Ringglieder) und großer (≥ 12 Ringglieder) Ringe. Im allgemeinen werden für Olefinmetathesen Kohlenwasserstoffe (Hexan, Toluol, Xylol, Cumol etc.) oder chlorierte Kohlenwasserstoffe (Dichlormethan, 1,2-Dichlorethan, Halogenbenzole etc.) als Lösungsmittel bevorzugt. Die zur Erreichung der notwendigen hohen Verdinnung erforderlichen großen Reaktionsvolumina bzw. aufwendigen Dozierverfahren limitieren die maximalen Raum-/Zeitausbeuten. Die Abtrennung der in hoher Verdünnung vorliegenden Produkte aus den Reaktionsgemischen erfordert ferner zeit- und energieaufwendige Trennoperationen wie z. B. Chromatographie, Rektifikation oder Destillation. Die thermische Belastung bei destillativen Trennungen kann die Qualität der erhaltenen Produkte beeinträchtigen und führt nicht selten zu einer irreversiblen Desaktivierung der verwendeten Katalysatoren. Bei der Synthese von physiologisch aktiven

Verbindungen stellen eventuell toxikologisch bedenkliche Lösungsmittelreste ein besonderes Problem dar. Auch hinsichtlich der möglichen Umweltbelastung birgt die Verwendung großer Lösungsmittelmengen prozestechnische Nachteile. Daher sind Verfahren, die zu einer vollständigen oder teilweisen Vermeidung der genannten Lösungsmittel führen, von hoher technischer Relevanz.

Kohlendioxid ist als umweltfreundliches Reaktionsmedium für metalikatalysierte Reaktionen vorgeschlagen worden [Übersichten: Jessop, P. G. et al. Science 1995, 269, 1065; Morgenstern, D. A. et al. in: Green Chemistry (Hrsg.: P. T. Anastas, T. C. Williamson) ACS Symp. Ser. 262, American Chemical Society, Washington DC, 1996, S. 132ff; Dinjus, E. et al. in: Chemistry under Extreme or Non-Classical Conditions, (Hrsg.: R. van Eldik, C. D. Hubbard), Wiley, New York, 1996, S. 219ff]. Metathesereaktionen in komprimiertem (gasförmigem, flüssigem oder überkritischem) Kohlendioxid werden in WO 94/32421 beschrieben, sind jedoch dort ausschließlich mit ringöffnenden Polymerisationsreaktionen (ROMP) cyclischer monofunktioneller Alkene als Substrate belegt. Wir beschreiben nun ein Verfahren zur Herstellung chemischer Produkte durch selektive Olefinmetathese von bi- oder polyfunktionellen Substraten in Gegenwart eines homogen oder heterogen vorliegenden Metathesekatalysators in einem Reaktionsmedium, dadurch gekennzeichnet, daß die Substrate zwei oder mehrere funktionelle Gruppen in Form von substituierten oder unsubstituierten Alkenoder Alkin-Rinheiten enthalten und das Reaktionsmedium im wesentlichen aus komprimiertem (gasförmigem, fittssigem oder tiberkritischem) Kohlendioxid besteht. Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung die Darstellung cyclischer Verbindungen mit Ringgrößen n≥5 durch Ringschlußmetathese bi- oder polyfunktioneller Substrate. Überraschenderweise finden wir, daß sich dabei durch Variation der Dichts des Reaktionsmediums wahlweise cyclische oder polymere Produkte mit hoher Selektivität gewinnen lassen.

Mithilfe der vorliegenden Erfindung können Carbo- und Heterocyclen beliebiger Ringröße n (n≥5), einschließlich der mittleren (n=8-11) und großen (n≥12) Ringe dargestellt werden. Die bislang in solchen Reaktionen verwendeten, zum Teil physiologisch bedenklichen und umwehtschädlichen Lösungsmittel (z. B. Aromaten bzw. chlorierte Kohlenwasserstoffe) werden damit ganz oder großteils durch ein ungiftiges, nicht brennbares, billiges und wiederverwendbares Reaktionsmedium ersetzt. Die Reaktionsführung in komprimiertem Kohlendioxid führt ferner dazu, daß Susbtituenten an den Substraten toleriert werden, die mit der Olefinmetathese in konventionellen Lösungsmitteln nicht kompatibel sind. Ferner wird die Aufarbeitung der Reaktionsgemische aufgrund der speziellen Lösungseigenschaften von komprimiertem Kohlendioxid erheblich vereinfacht, beispielsweise indem die Produkte ganz oder teilweise aus der Reaktionsmischung abgeschieden werden, oder indem sie durch Ausnutzung der extraktiven Eigenschaften von komprimiertem CO₂ (K. Zosel, Angew. Chem. 1978, 90, 748) ganz oder teilweise vom Katalysator abgetrennt werden. Nach Abtrennung der Produkte sind die verbleibenden Katalysatoren zum Teil für Olefinmetathesen wiederverwendbar.

Die Reaktionstemperatur und der Gesamtdruck können bei der selektiven Olefinmetathese bi- oder polyfunktioneller Substrate in komprimiertem Kohlendioxid in weiten Bereichen frei gewählt werden, sind jedoch so aufeinander abgestimmt, daß die Dichts des Reaktionsmediums im Bereich von d=0.2-1.5 g cm⁻³ liegt. Bevorzugts Reaktionstemperaturen liegen im Bereich von 250-400 K, besonders bevorzugt im Bereich von 280-345 K. Bevorzugte Gesamtdrücke liegen im Bereich von 30-300 bar, besonders bevorzugt im Bereich von 50-220 bar. Die Ringschlußreaktion des bi- oder polyfunktionellen Substrats wird dabei durch Anwendung boher Dichten begünstigt, während die Polymerisation im Bereich niedriger Dichten bevorzugt abläuft. Der jeweils optimale Dichtebereich ist dabei von der Struktur des Substrats und vom verwendeten Katalysator abhängig.

Die Ringschlureaktion erfolgt gemäß der vorliegenden Erfindung bevorzugt bei Dichten $d=0.4-1.5~{\rm g~cm^{-3}}$, besonders bevorzugt bei Dichten $d=0.6-1.5~{\rm g~cm^{-3}}$. Hohe Dichten werden insbesondere für die Darstellung mittlerer und großer Ringe bevorzugt (für das spezielle Beispiel der Metathese von Dien 1 zu Lacton 2 siehe Abbildung 1)., während für die Darstellung von Ringen mit n=5-7 die Wahl der Dichte wemiger kritisch ist. Besonders bevorzugte Bedingungen für die Ringschlußreaktion sind aus den angefügten Beispielen ersichtlich, sollen die Anwendbarkeit der vorliegenden Erfindung jedoch in keiner Weise einschränken.

Im Gegensatz zur Cyclisierung erfolgt die Polymerisation durch Metathese eines bi- oder polyfunktioneilen Substrats bevorzugt bei niedrigen Dichten d=0.2-0.65 g cm⁻³ des im wesentlichen aus komprimiertem Kohlendioxid bestehenden Reaktionsmediums. Wie für die RCM hängt der optimale Dichtebereich von Substrat und Katalysator ab. Pür das spezielle Beispiel der Metathese unter Polyemerisation des Diens 1 siehe Abbildung 1.

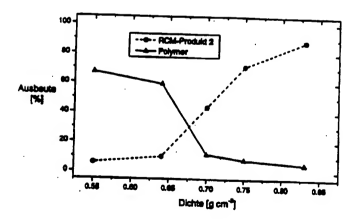


Abbildung 1: Selektive Olefinmetathese von 1 in komprimiertem Kohlendioxid bei verschiedenen Dichten des Reaktionsmediums.

Als Katalysatoren bzw. Katalysator-Vorstufen kommen in der vorliegenden Erfindung alle metatheseaktiven Metallverbindungen in Betracht, unabhängig davon ob sie im Reaktionsmedium homogen oder heterogen vorliegen, sofern sie nicht von komprimiertem Kohlendioxid inaktiviert werden. Die Katalysatoren können in isolierter Form eingesetzt oder in situ im Reaktionsmedium aus geeigneten Vorläufern erzeugt werden. Die eingesetzte Katalysatormenge ist nicht kritisch, wobei bevorzugte Katalysatonnengen im Bereich von 0.01 - 10 mol% bezogen auf das eingesetzte Substrat liegen. Als bevorzugte Katalysatoren bzw. Katalysator-Vorstufen dienen Übergangsmetall-Carbene oder Übergangsmetallverbindungen, die unter den Reaktionsbedingungen Metall-Carbene bilden, oder Übergangametallsalze in Verbindung mit einem Alkylierungsmittel. Dazu zählen unter anderem Systems der allgemeinen Typen I-IX (Literatur: Typ I (M = Ru, Os): WO 96/04289, 15.02.1996; Nguyen et al. J. Am. Chem. Soc. 1992, 114, 3974; Nguyen et al. J. Am. Chem. Soc. 1993, 115, 9858; Schwab, P. et al. Angew. Chem. 1995, 107, 2179; Schwab, P. et al. J. Am. Chem. Soc. 1996, 118, 100; Mohr, B. et al. Organometallics 1996, 15, 4317. Typ II (M = Mo, W): Schrock, R. R. et al. J. Am. Chem. Soc. 1990, 112, 3875; Fujimura, O. et al. Organometallics 1996, 15, 1865. Typ III: Quingnard, F. et al. J. Mol. Catal. 1986, 36, 13. Typ IV (M = Nb, Ta): Rockiage, S. M. et al. J. Am. Chem. Soc. 1981, 103, 1440; Wallace, K. C. et al. Macromolecules 1987, 20, 448. Typ V (cp = substituiertes oder unsubstimiertes Cyclopentadienyl): US 4,567,244, 28.01.1986. Typ VI: Herrmann, W. A. et al. Angew. Chem. 1991, 103, 1704. Typ VII: Nugent, W. A. et al. J. Am. Cham. Soc. 1995, 117, 8992. Typ VIII: Davie, B. S. J. Catal. 1972, 24, 272. Typ IX: Herrmann, W. A. et al. Angew. Chem. 1996, 108, 1169.)

 R_1 - R_6 sind unabhängig voneinander wählbare Reste aus Wasserstoff, C_2 - C_{20} Alkenyl, C_2 - C_{20} Alkinyl, C_1 - C_{20} Alkinyl, C_1 - C_{20} Carboxylat, C_1 - C_{20} Alkoxy, C_2 - C_{20} Alkenyloxy, C_2 - C_{20} Alkinyloxy, Aryloxy, C_2 - C_{20} Alkoxycarbonyl, C_1 - C_{20} Alkylthio, C_1 - C_{20} Alkylsulfonyl oder C_1 - C_{20} Alkylsulfnyl; jeweils wahlweise substitutiert mit C_1 - C_{12} Alkyl, C_1 - C_{12} Perfluoralkyl, Halogen, C_1 - C_5 Alkoxy, oder Aryl. Die Reste R_1 - R_{10} können in cyclischen Verbindungen miteinander verknüpft vorliegen.

 X_1 - X_3 sind unabhängig voneinander wählbare anionische Liganden beliebiger Definition, insbesondere wählbar aus F^* , Cl^* , Br^* , I^* , CN^* , SCN^* , R_1O^* , $R_1R_2N^*$, (R_1-R_5) -Ally I^* , (R_1-R_5) -Cyclopentadieny I^* , wobei die Reste R_1 - R_5 die bereits genannte Definition erfüllen.

L₁-L₃ sind unabhängig voneinander wählbare neutrale Liganden, insbesondere wählbar aus CO, CO₂, R₁NCO, R₁R₂C=CR₃R₄, R₁C=CR₂, R₁R₂C=NR₃, R₁C=N, R₁OR₂, R₁SR₂, NR₁R₂R₃, PR₁R₂R₃, AsR₁R₂R₃, SbR₁R₂R₃, wobei die Reste R₁-R₄ die bereits genannte Definition erfüllen.

m, n sind ganze Zahlen zwischen 0 und 6.

Besonders bevorzugte Katalysatoren oder Katalysator-Vorstufen sind Carben-Komplexe des allgemeinen Typs II mit L_1 - L_2 = $PR_1R_2R_3$, wobei R_1 - R_3 den oben genannten Definitionen entsprechen; speziell bevorzugte Reste R_1 - R_3 sind dabei Aryl oder Alkyl, insbesondere sekundäre Alkyl oder Cycloalkyreste. Ebenso sind besonders bevorzugt Carbenkomplexe des allgemeinen Typs II mit R_1 = Aryl und R_2 - R_4 = C_1 - C_{20} Alkyl, jeweils wahlweise substituiert mit C_1 - C_{12} Alkyl, C_1 - C_{12} Perfluoralkyl, Aryl, Halogen.

Reaktionen gemäß der vorliegenden Erfindung können auch in Gegenwart von einem odere mehrerer Additiva durchgeführt werden, wodurch zum Beipiel eine leichtere Handhabung der Substrate oder Katalysatoren, oder eine Verbesserung der Lösungseigenschaften des Reaktionsmediums, oder eine Erhöhung der Reaktions geschwindigkeit oder eine Verbesserung der Ausbeute resultieren kann. Solche Additiva können beispielsweise unabhängig gewählt werden aus: Wasser, Phosphorverbindungen. Amine. perfluorierte Verbindungen (siehe Patentanmeldung Studiengesellschaft Kohle m.b.H. DB 197 02 025.9, 23.1.97), Lewis-acide Verbindungen, Metallalkoxide, organische Lösungsmittel (z. B. Dichlormethan. Trichlormethan. Tetrachlormethan. 1,2-Dichlorethan. Trichlorethen, Benzol, TotacL Xylol. Cumol, Hexan, Cyclobexan, Halogenbenzole, Tetrahydrofuran, tert-Butylmethylether. Diethylether.

Dimethoxyethan, Dimethylformamid, Acetessigester, Aceton, Dimethylcarbonat, Alkohole).

Als bi- oder polyfunktionelle Substrate werden in der vorliegenden Erfindung alle chemischen Verbindungen bezeichnet, die zwei oder mehrere funktionelle Gruppen in Form von substituierten oder unsubstituierten Alken- oder Alkin-Einheiten enthalten, welche die Metathesereaktion erlauben. Die Substrate können entweder konformativ prii-organisiert oder aber vollkommen flexibel sein. Neben den genannten an der Reaktion teilnehmenden funtioneilen Gruppen können die Substrate eine beliebige Anzahl weiterer, mit der Metathesereaktion kompatibler Gruppen oder Heteroatome enthalten. Dies umfaßt unter anderem verzweigte oder unverzweigte Alkylreste, aromatische oder nicht-aromatische carbocyclische Ringe, Carbonsäuren, Ester, Ether, Epoxide, Silylether, Thioether, Thioacetale, Anhydride, Imine, Silylenolether, Ammoniumsalze, Amide, Nitrile, Perfluoralkyl-Gruppen, gem-Dialkyl-Gruppen, Alkine, Alkene, Halogene, Alkohole, Ketone, Aldehyde, Carbamate, Carbonate, Urethane, Sulfonate, Sulfone, Sulfonamide, Nitro-Gruppen, Organosilan-Einheiten, Metallzentren, sauerstoff-, stickstoff-, schwefel-, phosphorhaltige Heterocyclen. Es können auch Mischungen von Substraten gemäß der vorliegenden Erfindung umgesetzt werden, wobei die Substrate dabei im Gemisch oder sequentiell dem Reaktionsmedium zugeführt werden können. Die Substrate können auch in trägergebundener Form vorliegen.

Insbesondere sind selektive Olefinmetathesen in komprimiertem Kohlendioxid auch mit bi- oder polyfunktionellen Substraten durchführbar, die eine oder mehrere primiëre, sekundäre oder tertiäre basische Amin-Einheiten enthalten, welche in konventionellen Lösungsmitteln zur Desaktivierung der Metathesekatalysatoren führen können.

Durch selektive Olefinmetathese bi- oder polyfunktioneller Substrate in komprimiertem Kohlendioxid sind insbesondere makrocyclische Ester, Ether,

Amine und Ketone erhältlich, die z. B. als Geruchstoffe und Vorstufen davon Verwendung finden können. Die Anwendungbreite beinhaltet unter anderem jene der RCM in organischen Lösungsmitteln (siehe u.a. US Patentanmeldung 08/767.561 vom 16.12.1996, Studiengesellschaft Kohle mbH). Dies umfaßt beispielsweise die makrocyclischen Ester 2 und 4 und Doppelbindungsisomere davon (z. B. aus Substraten 1 und 3), die selbst über einen ausgeprägt moschusartigen Geruch verfügen und durch Hydrierung in die bekannten Parfuminhaltsstoffe Pentadecanolid bzw. Arova 16[®] überführt werden.

Die Anwendungsbreits der selektive Olefinmetathese bi- oder polyfunktioneller Substrats in komprimiertem Kohlendioxid umfaßt ferner eine homologe Reihe substitutierter oder unsubstitutierter cyclischer Ketone mit Ringgrößen von 12-30, einschließlich von Zibeton, Muscon, Exalton[®] und Muscenon[®] (Übersicht: Ohloff, G. Rischstoffe und Geruchstinn, Springer, Berlin, 1990; Bauer K. et al., Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, VCH, Weinheim, 5th Ed., 1988, Vol. All, 141). Der Antitumorwirkstoff Epothilon und seine Analoga lassen sich ebenfalls nach diesem Reaktionsprinzip darstellen (Bertinato, P. et al. J. Org. Chem. 1996, 61, 8000; Nicolaou, K. C. et al. Angew. Chem. 1996, 103, 2554; Yang, Z. et al. Angew. Chem. 1997, 109, 170; Schinzer, D. et al. Angew. Chem. 1997, 109, 543).

Die durch selektive Olefinmetathese bi- oder polyfunktioneller Substrate in komprimiertem Kohlendioxid dargestellten Verbindungen werden beim Entspannen des Reaktors ganz oder teilweise vom Katalysator abgetrennt und lassen sich in geeigneten Vorlagen sammeln. Das bei der Isolierung der Produkte freiwerdende Kohlendioxid kann erneut zur Beschickung bzw. zum Spülen des Reaktors herangezogen werden. Ferner kann der auf diese Weise vom Produkt abgetrennte Katalysator für Metathesereaktionen wiederverwendet werden.

An selektive Olefinmetathesen bi- oder polyfunktioneller Substrate in komprimiertem Kohlendioxid können sich in integrierten Verfahren auch weitere Umsetzungen in komprimiertem Kohlendioxid wie z.B. Kohlenstoff-Kohlenstoff-Verknüpfung, Reduktion oder Oxidation zur weiteren Funktionalisierung der gewonnen Produkte anschließen. Insbesondere lassen sich durch selektive Olefinmetathese und nachgeschaltete Hydrierung im komprimiertem Kohlendioxid als Reaktionsmedium gesättigte macrocyclische Moschusriechstoffe wie beispielsweise Exaltolid[®], Arova 16[®] und Exalton[®] direkt aus geeigneten acyclischen ungesättigten Vorstufen in einem integrierten Verfahren gewinnen.

Durch selektive Olefinmetathese bi- oder polyfunktioneller Substrate in komprimiertem Kohlendioxid lassen sich ungesättigte Polymere wie z.B. polymere Kohlenwasserstoffe, Polyester, Polyamide, Polycarbonam, Polyurethane und dergleichen darstellen. Diese haben wirtschaftliche Bedeutung u.a. als Thermoplasten, Elastomere, Pullstoffe, Dämm-Materialien, Adsorber sowie in der Herstellung von optischen Bauteilen und als Zusatzstoffe in der Vulkanisation.

Die aus der Reaktionsmischung anfallenden Polymere können mit Hilfe gängiger Methoden weiter gereinigt und verarbeitet werden. Weitere Umsetzungen der Polymere wie Hydrierung oder Oxidation können ebenso wie bekannte Methoden zum Polymerprocessing in komprimiertem Kohlendioxid [Schmeder, H. in:

Chemistry under Extreme or Non-Classical Conditions, (Hrsg.: R. van Eldik, C. D. Hubbard), Wiley, New York, 1996, S. 2807) im Rahmen integrierter Prozesse Anwendung finden. Das beim Entspannen freiwerdende Kohlendioxid kann erneut komprimiert und als Reaktionsmedium eingesetzt werden.

Die im folgenden angeführten Beispiele beschreiben prototypische Metathesereaktionen in komprimiertem Kohlendioxid unter bevorzugten Bedingungen, sollen jedoch in keiner Weise den Umfang, die Anwendungsbreite oder Vorteile der vorliegenden Erfindung einschränken. Die Abkürzung Cy steht für Cyclohexyl (cyclo- C_6H_11), d für Dichte und cat. für Katalysator.

BEISPIEL 1

Darstellung von Oxacyclohexadec-11-en-2-on (2).

Das Dien 1 (180 mg) und trans- $[Cl_2(PCy_1)_2Ru=CHCH=CPb_2]$ (7 mg) wurden unter Argon-Atmosphäre in einen Edelstahl-Hochdruckreaktor ($V=225~{\rm cm}^{-3}$) eingebracht. Dieser wurde mit 170 g CO_2 mittels eines Kompressors befüllt ($d=0.76~{\rm g~cm}^{-3}$) und das Reaktionsgemisch 72 h bei 313 K gerührt. Anschließend wurde das CO_2 über eine suf 233 K gekühlte Kühlfalle entspannt. Zur vollständigen Entfernung des Produkts aus dem Reaktor wurde noch zweimal mit je 170 g CO_2 gespült und wiederum über die gekühlte Kühlfalle entspannt. Nach Aufwärmen wurden aus der Kühlfalle 157 mg eines farblosen Öls erhalten, das laut GC-Analyse zu 71 % aus Verbindung 2 als Mischung der

Doppelbindungs-Isomere (cis:trans = 26:74) und zu 21 % aus unumgesetzten 1 bestand.

¹H NMR (200 MHz, CDCl₃) 8 5.45 - 5.28 (m, 2H), 4.18 - 4.07 (m, 2H), 2.37 - 2.29 (m, 2H), 2.10 - 2.00 (m, 4H), 1.72 - 1.54 (m, 4H), 1.49 - 1.30 (m, 10H); IR (Film) 3000, 2928, 2856, 1736, 1461, 1385, 1346, 1252, 1234, 1168, 1152, 1113, 1085, 1024, 969, 719 cm⁻¹.

BEISPIEL 2

Selektive Olefinmetathese von Alken (1) zur Darsteilung von (2) oder von Polymeren bei verschiedenen Dichten der Reaktionsmischung

Das Dien 1 (180 mg) und trans-[Cl₂(PCy₃)₂Ru=CHCH=CPh₂] (7 mg) wurden unter Argon-Atmosphäre in einen Edelstahl-Hochdruckreaktor (V = 225 cm⁻¹) eingebracht. Dieser wurde mit der gewünschten Menge CO₂ mittels eines Kompressors befüllt und das Reaktionsgemisch 72 h bei 313 K gerührt. Anschließend wurde das CO₂ über eine auf 233 K gekühlte Kühlfalle entspannt und der Reaktor wurde mit Aceton gespült. Die vereinigten Fraktionen wurden zur Trockne eingeengt und durch Chromatographie an Kieselgel mit Hexan/Essigester als Eluens wurden die niedrigemolekularen Bestandteile (unumgesetztes 1 und Cyclisierungsprodukt 2) von den Oligomeren abgetrennt. Die Anteile von 1 und 2 wurden mittels GC-Analyse bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt und in Abbildung 1 graphisch dargestellt.

Tabelle 1: Selektive Olefinmetathese	von 1 in komprimiertem Kohlendioxid be
verschiedenen Dichten des Reaktionsn	nediums

Beispiel	CO ₂ (g)	d [g cm ⁻³]	2[%]	Polymer [%]	1a [%]
24	186	0.83	88.3	5	9
2b	170	0.76	71.1	8	21
2c	157	0.70	43.5	12	- 44
2d	. 145	0.64	10	59	31
2e	124	0.55	6	67	27

a) nach Beendigung der Reaktion unumgesetztes Substrat.

Darsteilung von 1,4-Dioxacyclohexadec-10-en-5,16-dion (4) und Wiederverwendbarkeit des Katalysators

Der ungesättigte Ester 3 (180 mg) und trans- $\{Cl_2(PCy_3)_2Ru=CHCH=CPh_2\}$ (14 mg) wurden unter Argon-Atmosphäre in einen Edelstahl-Hochdruckreaktor ($V=225 \text{ cm}^{-3}$) eingebracht. Mittels eines Kompressors wurde der Reaktor mit 140 g CO_2 befüllt ($d=0.62 \text{ g cm}^{-3}$) und das entstehende Reaktionsgemisch 72 h bei 313 K gerührt. Das CO_2 wurde über eine suf 233 K gekühlte Kühlfalle entspannt.

Nach Aufwärmen wurden aus der Kühlfall 160 mg eines farbiosen Öls erhalten, das laut GC-Analyse zu 30.4 % aus Verbindung 4 bestand (Bsp. 4a).

Der im Reaktor verbliebene Rückstand wurde erneut mit 3 (170 mg) und CO₂ (140 g) beladen (d = 0.62 g cm⁻³) und 170 h bei 313 K gerührt. Nach Entspannen wie unter Bsp. 4a beschrieben wurden die Kühlfalle und der Reaktor mit CH₂Cl₂ gespült und die vereinigten Waschlösungen eingeengt. Man erhielt 160 mg eines farblosen Öls, das laut GC zu 70.4 % aus 4 bestand. Das erhaltene Rohprodukt wurde durch Säulenchromatographie gereinigt. Verbindung 4 fiel in Form farbloser Kristalle an.

Ausbeute: 102 mg (67 %)

Schmp 46 - 47°C; ¹H NMR (200 MHz, CDCl₃) δ 5.39 - 5.21 (m, 2H), 4.30 (s, 1H), 4.27 (s, 3H), 2.37 - 2.26 (m, 4H), 2.11 - 2.02 (m, 4H), 1.71 - 1.55 (m, 4H), 1.48 - 1.38 (m, 4H); IR (KBr) 2931, 2854, 1733, 1462, 1439, 1398, 1371, 1296, 1275, 1257, 1223, 1169, 1102, 1072, 1035, 965, 874 cm⁻¹.

BEISPIEL 4

Darstellung von 2,2,5-Trimethylcyclo-4-heptenon (6).

Das Dienon 5 (222 mg) und $[((CF_3)_2MeCO)_2Mo(=CHCMe_2Ph)(=NC_6H_3-i-Pr_2-2.6)]$ (46 mg) wurden unter Argon-Atmosphäre in einen Edelstahl-Hochdruckreaktor ($V = 225 \text{ cm}^3$) eingebracht. Der Reaktor wurde mittels eines

Kompressors mit 170 g CO₂ befüllt (d = 0.76 g cm⁻³) und das entstehende Reaktionsgemisch bei 313 K gerührt. Nach 72 h wurde das CO₂ über eine auf 233 K gekühlte Kühlfalle entspannt. Der Reaktor und die Kühlfalle wurden mit Aceton gespült, die vereinigten Waschlösungen eingeengt und der verbleibende Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel, Hexan/Essigester 12:1) gereinigt. Das Produkt 6 (117 mg, 62 %) und umumgesetztes 5 (56 mg, 25 mg) wurden als farblose Öle erhalten.

BEISPIEL 5

Darstellung von 3,3'-Bis-2,5-Dihydrofuranyl (8).

Der ungesättigte Ester 7 (187 mg) und trans-[$Cl_2(PCy_3)_2Ru=CHCH=CPh_2$] (19 mg) wurden unter Argou-Atmosphäre in einen Edelstahl-Hochdruckreaktor ($V=225~{\rm cm}^{-3}$) eingebracht. Dieser wurde mit 169 g CO_2 mittels eines Kompressors befüllt ($d=0.75~{\rm g~cm}^{-3}$) und das Reaktionsgemisch 48 h bei 313 K gerührt. Anschließend wurde das CO_2 über eine auf 233 K gekühlte Kühlfalle entspannt und der Reaktor wurde mit Aceton gespült. Die vereinigten Fraktionen wurden zur Trockne eingeengt und nach Chromatographie an Kieselgel mit Hexan/Essigester (10:1) wurde reines 8 (97 mg. 62 %) als farbloser Feststoff erhalten.

Darstellung von 1-(Toluene-4-sulfonyl)-2,5-dihydro-1H-pyrrol (10).

Das Dien 9 (219 mg) und trans- $[Cl_2(PCy_3)_2Ru=CHCH=CPh_2]$ (8 mg) wurden unter Argon-Atmosphäre in einen Edelstahl-Hochdruckreaktor ($V=225~{\rm cm}^{-3}$) eingebracht. Der Reaktor wurde mittels eines Kompressors mit 170 g CO_2 befüllt ($d=0.76~{\rm g~cm}^{-3}$) und das entstehende Reaktionsgemisch bei 313 K gerührt. Nach 24 h wurde das CO_2 über eine auf 233 K gekühlte Kühlfalle entspannt. Der Reaktor und die Kühlfalle wurden mit Aceton gespült, die vereinigten Waschlösungen eingeengt und der verbleibende Rückstand säulenchromatographisch gereinigt. Das Produkt 10 wurde in Form farbloser Kristalle erhalten.

Ausbeute: 175 mg (93 %)

Schmp. 123 - 124°C; ¹H NMR (200 MHz, CDCl₃) δ 7.73 (d, 2H, J = 8.3), 7.32 (d, 2H, J = 8.0), 5.67 (t, 2H, J = 4.6), 4.12 (t, 4H, J = 4.5), 2.43 (s, 3H); IR (Film) 3049, 2910, 2854, 1595, 1493, 1476, 1337, 1306, 1162, 1112, 1071, 1018, 1002, 948, 820, 710, 667, 601, 564 cm⁻¹.

Darstellung von 1-(4-Bromphenyi)-cyclopent-3-enol (12).

Das Hydroxy-Dien 11 (345 mg) und trans- $\{Cl_2(PCy_3)_2Ru=CHCH=CPh_2\}$ (9 mg) wurden unter Argon-Atmosphäre in einen Edelstahl-Hochdruckreaktor (V=225 cm⁻³) eingebracht. Mittels eines Kompressors wurde der Reaktor mit 177 g CO₂ befüllt (d=0.79 g cm⁻³) und das entstehende Reaktionsgemisch 18 h bei 313 K gerührt. Das CO₂ wurde über drei auf 233 K gekühlte Kühlfallen entspannt, und der Reaktor noch zweimal mit je 170 g CO₂ nachgespült. Nach Aufwärmen wurden aus den Kühlfallen 87 mg eines farblosen Feststoffs erhalten. Aus dem im Reaktor verbliebenen Rückstand konnten mittels Aceton weitere 134 mg Rohprodukt der gleichen Zusammensetzung isoliert werden. Sänlenchromatographische Reinigung der vereinigten Fraktionen ergab 12 als farblosen Feststoff.

Ausbeute: 99 mg (32 %)

Schmp 77 - 78°C; ¹H NMR (200 MHz, CDCl₃) 8 7.50 - 7.34 (m, 4H), 5.85-5.76 (m, 2H), 2.89 (d, 2H, J = 16.0 Hz), 2.71 (d, 2H, J = 16.0 Hz), 2.15 (s, 1H); IR (KBr) 3331, 3059, 2911, 2846, 1904, 1658, 1614, 1589, 1483, 1426, 1399, 1332, 1306, 1270, 1159, 1073, 1010, 977, 876, 826, 777, 702, 668, 542 cm⁻¹.

Darstellung von Epilachnen (14).

Das Aminodien 13 (52 mg, gelöst in 0.5 ml CH_2Cl_2) und trans- $[Cl_2(PCy_3)_2Ru=CHCH=CPh_2]$ (7 mg) wurden unter Argon-Atmosphäre in einen Edelstahl-Hochdruckreaktor ($V=225~{\rm cm}^{-3}$) eingebracht. Mittels eines Kompressors wurde der Reaktor mit 172 g CO_2 (d=0.76 g cm⁻³) befüllt und das entstehende Reaktionsgemisch 72 h bei 313 K gerührt. Das CO_2 wurde über eine auf 233 K gekühlte Kühlfallen entspannt, und der Reaktor mit El_2O nachgespült. Säulenchromatographische Reinigung (Aluminiumoxid, Hexan/Essigsester 1:1) der vereinigten Fraktionen ergab 44 mg eines schwach gelblichen Öls, das laut GC-Analyse zu 74 % aus 14 als Mischung der Doppelbindungs-Isomeren (cis:trans = 30:70) und zu 22 % aus unumgesetzten 13 bestand.

PATENTANSPRÜCHE

- 1. Verfahren zur Herstellung cyclischer Produkte durch selektive Olefinmetathese von bi- oder polyfunktionellen Substraten in Gegenwart von einem oder mehreren homogen oder heterogen vorliegenden Metathesekatalysatoren in einem Reaktionsmedium, dadurch gekennzeichnet, daß die Substrate zwei oder mehrere funktionelle Gruppen in Form von substituierten oder unsubstituierten Alken- oder Alkin-Einheiten enthalten und das Reaktionsmedium im wesentlichen aus komprimiertem Kohlendioxid besteht.
- 2. Verfahren zur Herstellung cyclischer oder polymerer Produkte durch selektive Olefinmetathese von bi- oder polyfunktionellen Substraten in Gegenwart eines homogen oder heterogen vorliegenden Metathesekatalysators in einem Reaktionsmedium, dadurch gekennzeichnet, daß die Substrate zwei oder mehrere funktionelle Gruppen in Form von substitutierten oder unsubstitutierten Alken- oder Alkin-Einheiten enthalten und das Reaktionsmedium im wesentlichen aus komprimiertem Kohlendioxid besteht, wobei die Produktverteilung im wesentlichen durch die Dichte des Reaktionsmediums gesteuert wird.
- 3. Verfahren zur Herstellung cyclischer Produkte nach Anspruch 1-2, wobei die Reaktionstemperatur und der Gesamtdruck so aufeinander abgestimmt sind, daß die Dichte des Reaktionsmediums im Bereich von d = 0.2 1.5 g cm⁻³, bevorzugt im Bereich von d = 0.4 1.5 g cm⁻³, besonders bevorzugt im Bereich von d = 0.6 1.5 g cm⁻³ liegt.
- Verfahren nach Anspruch 3, wobei die Produkte carbo- oder heterocyclische Verbindungen mit Ringgrößen von ≥ 5 darstellen.

- Verfahren nach Anspruch 4, wobei die Produkte carbo- oder heterocyclische Verbindungen mit Ringgrößen von 8-11 darstellen.
- 6. Verfahren nach Anspruch 4, wobei die Produkte makrocyclische Verbindungen mit Ringgrößen von ≥ 12 darstellen, insbesondere von Pentadecanolid und homologen Verbindungen, Arova 16 und homologen Verbindungen, Zibeton und homologen Verbindungen, Muscon und homologen Verbindungen, Exalton und homologen Verbindungen, Muscenon und homologen Verbindungen, Epothilon und homologen Verbindungen.
- Verfahren zur Herstellung polymere Produkte nach Anspruch 2, wobei die Reaktionstemperatur und der Gesamtdruck so aufeinander abgestimmt sind, daß die Dichte des Reaktionsmediums im Bereich von d = 0.2 - 1.5 g cm⁻³, bevorzugt im Bereich von d = 0.2 - 0.65 g cm⁻³.
- Verfahren nach Anspruch 7, wobei die Produkte Polymere sind, die durch Verknüpfung zweier oder mehrerer Substratmoleküle entstanden sind, einschließlich von Homopolymeren, Copolymeren und Block-Copolymeren.
- Verfahren nach Anspruch 1-8, wobei als Katalysatoren oder Katalysator-Vorstufen metatheseaktiven Metallverbindungen verwendet werden, die nicht von komprimiertem Kohlendioxid inaktiviert werden.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, wobei als Katalysatoren oder Katalysator-Vorstufen Übergangsmetall-Carbene oder Übergangsmetallverbindungen, die unter den Reaktionsbedingungen Metall-Carbene bilden, oder Übergangsmetallsalze in Verbindung mit einem Alkylierungsmittel verwendet werden.

 Verfahren nach Anspruch 10, wobei als Katalysatoren oder Katalysator-Vorstufen Verbindungen der allgemeinen Typen I-IX verwendet werden;

R₁-R₆ sind unabhängig voneinander wählbare Reste aus Wasserstoff, C₂-C₂₀ Alkenyl, C₂-C₂₀ Alkinyl, C₁-C₂₀ Alkinyl, Aryl, C₁-C₂₀ Carboxylat, C₁-C₂₀ Alkoxy, C₂-C₂₀ Alkinyloxy, C₂-C₂₀ Alkinyloxy, C₂-C₂₀ Alkoxycarbonyl, C₁-C₂₀ Alkylthio, C₁-C₂₀ Alkylsulfonyl oder C₁-C₂₀ Alkylsulfinyl; jeweils wahlweise substituiert mit C₁-C₁₂ Alkyl, C₁-C₁₂ Perfluoralkyl, Halogen, C₁-C₅ Alkoxy, oder Aryl; die Reste R₁-R₁₀ können in cycliachen Verbindungen miteinander verknüpft vorliegen;

 X_1 - X_3 sind unabhängig voneinander wählbare anionische Liganden beliebiger Definition, insbesondere wählbar aus P., Ci., Br., F., CN., SCN., R₁O., R₁R₂N., (R₁-R₅)-allyi., (R₁-R₅)-Cyclopentadienyi., wobei die Reste R₁-R₅ die bereits genannte Definition erfüllen;

L₁-L₃ sind unabhängig voneinander wählbare neutrale Liganden, insbesondere wählbar aus CO, CO₂, R₁NCO, R₁R₂C=CR₃R₄, R₁C=CR₂, R₁R₂C=NR₃, R₁C=N, R₁OR₂, R₁SR₂, NR₁R₂R₃, PR₁R₂R₃, AsR₁R₂R₃, SbR₁R₂R₃;

n sind ganze Zahlen zwischen 0 und 6;

- 12. Verfahren nach Anspruch II, wobei als Katalysatoren oder Katalysator-Vorstufen Carben-Komplexe des allgemeinen Typs I mit L₁-L₂ = PR₁R₂R₃ verwendet werden, in denen R₁-R₃ den oben genannten Definitionen entsprechen; bevorzugte Reste R₁-R₃ sind dabei Aryl oder Alkyl, insbesondere sekundäre Alkyl oder Cycloalkyreste; ebenso sind bevorzugt Carbenkomplexe des allgemeinen Typs II mit R₁ = Aryl und R₂- R₄ = C₁-C₂₀ Alkyl, jeweils wahlweise substituiert mit C₁-C₁₂ Alkyl, C₁-C₁₂ Perfluoralkyl, Aryl, Halogen.
- Verfahren nach Anspruch 1-12, wobei die bi- oder polyfunktioneilen Substrate konformativ prä-organisiert oder vollkommen flexibel sind.
- 14. Verfahren nach Anspruch 1-13, wobei die bi- oder polyfunktionellen Substrate neben den an der Reaktion teilnehmenden funtionellen Gruppen eine beliebige Anzahl weiterer, mit der Metathesereaktion kompatibler Gruppen oder Heteroatome enthalten.
- 15. Verfahren nach Anspruch 14, wobei die genannten Gruppen oder Heteroatome unabhängig gewählt werden aus: verzweigte oder unverzweigte Alkylreste, aromatische oder nicht-aromatische carbocyclische Ringe, Carbonsäuren, Ester, Ether, Epoxide, Silylether, Thioether, Thioacetale, Anhydride, Imine, Silylenolether, Ammoniumsalze, Amide,

Nitrile, Perfluoralkyl-Gruppen, gem-Dialkyl-Gruppen, Alkine, Alkene, Halogene, Alkohole, Ketone, Aldehyde, Carbamate, Carbonate, Urethane, Sulfonate, Sulfonae, Sulfonamide, Nitro-Gruppen, Organosilan-Einheiten, Metallzentren, sauerstoff-, stickstoff-, schwefel-, phosphorhaltige Heterocyclen.

- Verfahren nach Anspruch 1-15, wobei die bi- oder polyfunktionellen Substraten eine oder mehrere primäre, sekundäre oder tertiäre basische Amin-Einheiten enthalten.
- Verfahren nach Anspruch 1-16, wobei Mischungen der genannten Substrate umgesetzt werden, die als Gemisch oder sequentiell dem Reaktionsmedium zugeführt werden.
- Verfahren nach Anspruch 1-17, wobei die genannten Substrate ganz oder teilweise in trägergebundener Form vorliegen.
- Verfahren nach Anspruch 1-18, wobei die Produkte in einem integrierten Verfahren einer nachfolgenden Reaktion im komprimierten Kohlendioxid unterworfen werden.
- 20. Verfahren nach Anspruch 1-19, wobei das Reaktionsmedium zusätzlich ein oder mehrere Additiva enthält, die unabhängig gewählt werden aus: Wasser, Phosphorverbindungen, Amine, perfluorierte Verbindungen, Lewis-acide Verbindungen, Metallalkoxide, organische Lösungsmitteln (insbesondere Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, 1,2-Dichlorethan, Trichlorethen, Benzol, Toluol, Xylol, Cumol, Hexan, Cyclohexan, Halogenbenzole, Tetrahydrofuran, tert-Butylmethylether, Diethylether, Dimethoxyethan, Dimethylformamid, Acetessigester, Aceton, Dimethylcarbonat, Alkohole).

- Verfahren nach Anspruch 1-20, wobei die Produkte unter Nutzung der spezifischen Lösungseigenschaften von komprimiertem Kohlendioxid isoliert werden.
- Verfahren nach Anspruch 1-21, wobei die nach Abtrennen der chemischen Produkte verbleibenden metallhaltigen Rückstände erneut als Katalysatoren für Olefinmetathesen Anwendung findet.
- 23. Verfahren nach Anspruch 1-22, wobei das verwendete Kohlendioxid recycliert wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP OR/01073

Y CLASS	PICATION OF SUBJECT	MATTER		1,01	EF 98/019//
IPC 6	C070321/00 C070207/20	C070313/00	C07D315/00	C070267/00	C070307/28
	CO/DEO//20	C07C45/67	C07837/10	C08G51/08	
According (to International Paters Cla	milication (IPC) or to have			
B. PIELOS	BLANCHED				
Minmum d	CO7D CO7C	assification system follow	ed by classification arm	web)	
176 6	CO/O CO/C	C07B C086			
Documente	don searched other than r	ninimum documentation to	the extremely a sure of the		
			and desired the second dis-	students are included in th	e faids searched
Electronic d	lets been consulted during	the international security			
			· u (22 22 22) 84.	where practical, eaerth t	arms used)
	ENTE CONSIDERED TO				
Category *	CARRIOR OF CONUMENT, W	th indication, where appro	priate, of the relevant pa	Mages	Relevant to claim No.
۲	WO 96 32421	A (THE UNIVE	RSITY OF HORT	ГН	1,2,9,
	(CAROLINA)	.7 October 199	6		21-23
	see page 1	- page 13; cl	aims 1-6; exa	imple	
1	26				
, 1	V DRACHTAM	FT AL . 101.5			
' I	RING OPENIA	ET AL.: "OLE G POLYMERISAT	TON OF TATHES	S AND	1.2.9,
i	CYCLO-OLEFI	MC . G LOCIUEKTOWI	TOM OF	•	21-23
	1985 . J.WI	LEY , NEW YOR	K YP002077145		
1	see page 68	, paragraph 2	.2.4.1 nac	, , 75	
ľ	. •			W /3	1
1			-/		
- 1			•		1
j		. •			l .
1					·
ĺ					
- 1					· 1
i					· ·
X Funther	or dissupports are detect in	the continuation of box C	· 🕅	Peters lumby members	are felled in array.
Special cuts	garles of chied decompris	:			
* decumen	and the second of	n of the est which is	· 17 has	desurrant published alle tribular data and not in or	or the international filing date
conside	i delicing the operary due and to be of particular rais		call.	of to understand the pro-	if the international fling date will the application but tiplic or theory underlying the
	interest but published on	or other the international			
decumen	which may lives decide educity establish the pul- or other special reason (a	an priority district) or	Car land	wet be consciously consi	rest: the elaboral invertion or cornet be considered to on the document in taken alone
chation (n, equa, ebecimi versou (s annua in manager Age byte	a decupies) Translation of dustries	· "" does	of particular related	reak the claimed invention
documen	f referring to an oral disci-	Haura, was, authibition or	car	run on company of his	nest the defined invention sine an invention step when the one or more other such doou- ing childus to a pomen stilled
, document	i published prior to the bu-	Malional Eine data had	me in 1	MA, buch combination by No art.	ing abvious to a pomen stilled
			'6' dom	priorit married of the san	to paters turnly
as of the ac	nual completion of theirte	retional search	Dest	of making of the interne	Homel assembly report
	Pankant				
10	September 199	75		23/09/1998	
me and me	day antique of the ISA		-	orkand officer	
	European Patent Office	. P.S. 5618 Paterdaen 2	"		•
	European Patent Office NL - 2280 HV Ripseig Tel. (+31-70) 340-2040 Fee: (+31-70) 340-3016	Ta. 31 661 app rt.		Farancia :	
	~=: (+51-70) 340-301(1	Francois, J	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 98/01977

		PCT/EP 98	\01 3 \\			
	MENULUM DOCUMENTS CONSIDERS TO BE RELEVANT					
Casegory *	Chasten of desertant, with indication where appropriate, of the relevent passages		Reterent to claim No.			
Υ -	P.BERTINATO ET AL.: "STUDIES TOWARD A SYNTHESIS OF EPOTHILONE A:" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY., vol. 61, 1996, pages 8000-8001, XP002077143 EASTON US		1,2,9, 21-23			
A	cited in the application see page 8001, paragraph SCH.4		10-12			
Y	A.FÜRSTNER ET AL.: "CONFORMATIONALLY UNBIASED MACROCYCLISATION REACTIONS BY RING CLOSING METATHESIS." JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY., vol. 61, 1996, pages 3942-3943, XP002077144 EASTON US cited in the application see page 3942 - page 3943		1,2,9, 21-23			
4	K.C. NICOLAGU ET AL.: "AN APPROCH TO EPOTHILONES BASED ON OLEFIN METATHESIS." ANGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION., vol. 35, no. 20, 1996, pages 2399—2401, XP002064440 WEINHEIM DE cited in the application see page 2399 — page 2400		1,2,9, 21-23			
٩.	HO 91 14665 A (HOECHST) 3 October 1991 see page 1 - page 11		1,2.9-12			
			,			
	•		·			
	,					
.	·					
	·					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	intermetten on patent family members			PCT/EP	98/0197	160 17	
Patent document cited in searth report		Publication date	P	atent family member(s)		Put	Scaton Sate
WO 9632421	A	17-10-1996	NONE				
WO 9114665	A	03-10-1991	DE CA DE EP JP US	40099 20792 591058 05220 70761 53429	11 A 81 D 67 A 84 B	29- 03- 13- 16-	10-1991 09-1991 08-1995 01-1993 08-1995
				•			
	•	•					
·							
•		•					
•							
•							
	•						
		•					
							٠

INTERNATIONALER RECHERCHINGERICHT

(100 ... dennies Alexan PCT/EP 98/01977 C07D321/00 C07D313/00 C07D315/00 C07D267/00 C070307/28 C070207/20 C07C45/67 C07837/10 C08661/08 Nach der Internationalen Patentitiesellikusion (IPIQ oder nach der nationalen Klassifikation und der IPIK B. RECHERCHIERTE GEBLETE IPK 6 C070 C07C C07B C086 Rechercherte aber nicht zum Mindestprüterolf genörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Geblete talen Während der intermittlenden Recherche konsultierte elektronische Datemberit (Name der Datemberit und avd. verwendste Suchaegrife) C. ALS WESENTLICH ANGESTHENE UNTERLAGEN ofwung der Veröffentlichung, acresit erforderlich unter Angebe der in Betrecht kommenden Telle Beir, Americh Nr. HO 96 32421 A (THE UNIVERSITY OF NORTH CAROLINA) 17. Oktober 1996 1,2,9, 21-23 siehe Seite 1 - Seite 13; Ansprüche 1-6; Beispiel 26 V.DRAGUTAN ET AL.: "OLEFIN METATHESIS AND 1,2,9, RING OPENING POLYMERISATION OF 21-23 CYCLO-OLEFINS. * 1985 , J.WILEY , NEW YORK XP002077145 siehe Seite 68, Absatz 2.2.4.1. - Seite 75 -/--Siete Antene Palentis

10. September 1998

Postanichilit der Internationation Reicherchenderhalte Europhisches Postanians, P.S. 5618 Postanian 2 NL. - 2260 HV Pillandt. Tel. (~31-70) 340-8040, Tz. 31 851 opp nl. Fest (~31-70) 340-3046

Bereitrikaniger Bederate

Francois, J

23/09/1998

Particular PCT 88A-810 (State II) (And 1988)

1

INTERNATIONALER RECHERCHEMEROICUT

PCT/EP 98/01977

C/Section	ING) ALE WESENTLICH ANGESENERE UNTERLAGEN	CT/EP 98	3/01977
Kategorie*	Bezeichung der Veröffestlichung, anweit erforderlich unter Angeloe der in Betracht kommender		
	The state of the s	o Taile	Bett. Anspruch Nr.
Y -	P.BERTINATO ET AL.: "STUDIES TOWARD A SYNTHESIS OF EPOTHILONE A:" JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY., Bd. 61, 1996, Seiten 8000-8001, XP002077143 EASTON US in der Anmeldung erwähnt		1,2,9, 21-23
`	siehe Seite 8001, Absatz SCH.4		
- 1			10-12
	A.FÜRSTNER ET AL.: "CONFORMATIONALLY UNBIASED MACROCYCLISATION REACTIONS BY RING CLOSING METATHESIS." JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY., Bd. 61, 1996, Seiten 3942-3943, XP002077144 EASTON US in der Anneldung erwähnt siehe Seite 3942 - Seite 3943		1,2,9, 21-23
	K.C. NICOLAOU ET AL.: "AN APPROCH TO EPOTHILONES BASED ON OLEFIN METATHESIS." AMGEWANDTE CHEMIE. INTERNATIONAL EDITION., Bd. 35, Nr. 20, 1996, Seiten 2399-2401, XP002064440 MEINHEIM DE in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 2399 - Seite 2400		1,2,9, 21-23
	WO 91 14665 A (HOECHST) 3. Oktober 1991 siehe Seite 1 - Seite 11		1,2,9-12
İ	·		
.			
İ	·		
į			
- 1			
			:
	·		
	•		
ļ			
	•		1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

im Recherchenbertott Ingeführtes Patentdokument	Oatum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Palentiamilie	Datum der Veröffentlichung	
WO 9632421 A	17-10-1996	KEINE		
WO 9114665 A 03-10-1991	03-10-1991	DE 4009910 A CA 2079211 A DE 59105881 D EP 0522067 A JP 7076184 B US 5342985 A	02-10-1991 29-09-1991 03-08-1995 13-01-1993 16-08-1995 30-08-1994	
		·		

BV

A method for altering the substrate specificity of an enzyme comprises:
(a) introducing DNA containing a copy of the enzyme-encoding gene into E. coli XL1 Red; (b) incubating the transformants to generate mutations in the gene; (c) reintroducing the mutated DNA into a microorganism (especially not exhibiting inhibiting activity e.g. a microorganism that does not express the enzyme endogenously); (d) incubating the microorganism on or in at least one selection medium containing at least one substrate that allows altered substrate specificity to be detected and which optionally contains other indicator substances; and (e) selecting colonies that exhibit an alteration in substrate specificity.

USE - For producing enzymes having ''regio-, chemo- and/or stereoselective' activity, especially Pseudomonas fluorescens esterase (PFE) mutants capable of stereoselectively hydrolysing or synthesising optically active 5-benzyloxy-3-hydroxy-4,4-dimethylpentanoate esters for use in the synthesis of the macrolide antibiotic epothilon A.

ADVANTAGE - The method can produce new enzyme activities, rather than merely enhancing a preexisting activity.

Dwg.0/2

L46 ANSWER 2 OF 2 WPIDS COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

AN 1998-583597 [49] WPIDS

CR 98-558418 [48]

TI Preparation of cyclic or polymeric compounds by selective olefin metathesis of poly unsaturated substrate - using compressed carbon di oxide reaction medium of controlled density to give specific cyclic or polymeric products.

PA (STUD) STUDIENGESELLSCHAFT KOHLE MBH-

PI WO 9847891 A1 981029 (9849) * DE 34 pp C07D321-00

RW: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

W: CA JP US

DB 19720798 A1 981119 (9901)

C07B037-10

PRAI DE 97-19720798 970516; DE 97-19716231 970418

DC A12 A28 B03 C02 D23 E13 E19

AB WO 9847891 A UPAB: 19981217

Preparation of cyclic products (I) involves selective olefin metathesis of bi- or polyfunctional substrates (II), containing two or more functional groups in the form of optionally substituted alkene or alkyne units, in presence of a homogeneous or heterogeneous metathesis catalyst (III), in a reaction medium consisting of compressed carbon dioxide (CO2).

USE - Cyclic (I) are especially macrocyclic esters, ethers, amines and ketones useful as perfumes or their precursors, e.g. musk perfumes or compounds which can be hydrogenated in an integrated process to give further musk perfumes. Other specific products are the antitumour agent epothilone and IIs anxiogues. More generally carbocyclic or heterocyclic (I) may include e.g. natural or synthetic active agents, perfumes, aromas, pheromones, pharmaceuticals and crown ethers. Polymeric (I) include e.g. unsaturated polymeric hydrocarbons, polyesters, polyamides, polycarbonates and polyurethanes, useful e.g. as thermoplastics, elastomers, fillers, sealants or adsorbents, in the preparation of optical components or as vulcanisation additives.

ADVANTAGE - Variation of the density of the reaction medium allows (I) to be prepared with high selectivity. Compressed CO2 is a non-toxic, non-flammable, inexpensive, reusable and environmentally friendly reaction medium. The process can be applied to substrates (II) containing substituents which are not compatible with metathesis in conventional solvents. Work-up, recovery of (I) and recycling of (III) are facilitated. Dwg.0/5

asidu which cyclises after cleavage of G; R = H, Me, OMe, COOH, CN, COOM, OH, NO2, F, Cl, Br, sulphonyl, sulphonamide or (1-4C alkyl)-sulphonamide; p = 0 or 1; n = integer; X = O, NH, methyleneoxy, methyleneamino or m thylene-(1-4C) alkylamino; Y = O or NH; and A = biologically active agent bonded via a hydroxy, amino or imino group.

USE - (I) ar prodrugs of a wide range of pharmaceutical active agents and the preparations are typically used for treating acute immune reactions (e.g. sepsis, allergies or graft-versus-host and host-versus-graft reactions), autoimmune disease (e.g. rheumatoid arthritis, systemic lupus erythematosus and multiple sclerosis), inflammatory disease (e.g. psoriasis, atopic dermatitis, urticaria, rhinitis and uveitis), liver fibrosis, cystic fibrosis, colitis and cancer diseases (e.g. lung, ovarian, stomach, lymph node, breast, pancreatic, prostate and skin cancer, leukaemia, sarcoma, Kaposi's sarcoma, meningioma and brain tumours) (all claimed). (I) may be administered orally (e.g. as capsules or tablets), rectally, transdermally or parenterally (e.g. as solutions for i.v. injection) in a daily dosage of 1-1000 (preferably 5-500) mg/kg.

ADVANTAGE - (I) are better tolerated in vivo than the parent drugs, and in some cases have increased activity.

Dwg.0/0

Title Terms: COMPOSITION; COMPRISE: GLYCOSYLATED; DRUG; DERIVATIVE; DOXORUBICIN; OPTION; DI; VALENCE; ION; TREAT; ACUTE; IMMUNE; REACT; AUTO; IMMUNE; INFLAMMATION; DISEASE; LIVER; CYST; FIBROSIS; COLITIS; VARIOUS; CANCER

Derwent Class: B03: B04

International Patent Class (Main): A61K-031/70; A61K-047/48

File Seament: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B02-D; B02-Z; B07-A02B; B10-A07; B10-E04; B14-A01; B14-C09B; B14-G02A; B14-G02D; B14-H01; B14-J05A; B14-K01; B14-N04;

B14-N12; B14-N17C

Chemical Fragment Codes (M2):
01 F012 F013 F014 F015 F016 F019 F123 F199 G015 G020 G022 G035 G038 Ellipsed...

R01616-T; R00031-K; R00031-M; R00031-Q; R00031-T; R00032-K; R00032-M; R00032-Q; R00032-T

Generic Compound Numbers: 9851-KB401-K; 9851-KB401-M; 9851-KB401-T

9/19/3 DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c)1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

012166685

WPI Acc No: 98-583597/199849 Related WPI Acc No: 98-558418

XRAM Acc No: C98-174646

Preparation of cyclic or polymeric compounds by selective olefin metathesis of polyunsaturated substrate - using compressed carbon dioxide reaction medium of controlled density to give specific cyclic or polymeric products

Patent Assignee: STUDIENGESELLSCHAFT KOHLE MBH (STUD)
Inventor: FUERSTNER A; KOCH D; LANGEMANN K; LEITNER W; SIX C

Number of Countries: 021 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC

Week

Priority Applications (No Type Date): DE 1020798 A 19970516; DE 1016231 A 19970418

Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

WO 9847891 A1 G 34

Designated States (National): CA JP US

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

Abstract (Basic): WO 9847891 A

Preparation of cyclic products (I) involves selective olefin metathesis of bi- or polyfunctional substrates (II), containing two or more functional groups in the form of optionally substituted alkene or alkyne units, in presence of a homogeneous or heterogeneous metathesis catalyst (III), in a reaction medium consisting of compressed carbon dioxide (CO2).

USE - Cyclic (I) are especially macrocyclic esters, ethers, amines and ketones useful as perfumes or their precursors, e.g. musk perfumes or compounds which can be hydrogenated in an integrated process to give further musk perfumes. Other specific products are the antitumour agent epothilone and its analogues. More generally carbocyclic or heterocyclic (I) may include e.g. natural or synthetic active agents, perfumes, aromas, pheromones, pharmaceuticals and crown ethers. Polymeric (I) include e.g. unsaturated polymeric hydrocarbons, polyesters, polyamides, polycarbonates and polyurethanes, useful e.g. as thermoplastics, elastomers, fillers, sealants or adsorbents, in the preparation of optical components or as vulcanisation additives.

ADVANTAGE - Variation of the density of the reaction medium allows (I) to be prepared with high selectivity. Compressed CO2 is a non-toxic, non-flammable, inexpensive, reusable and environmentally friendly reaction medium. The process can be applied to substrates (II) containing substituents which are not compatible with metathesis in conventional solvents. Work-up, recovery of (I) and recycling of (III) are facilitated.

Dwg.0/5

Title Terms: PREPARATION; CYCLIC; POLYMERISE; COMPOUND; SELECT; OLEFIN; METATHESIS; POLY; UNSATURATED; SUBSTRATE; COMPRESS; CARBON; DI; OXIDE; REACT; MEDIUM; CONTROL; DENSITY; SPECIFIC; CYCLIC; POLYMERISE; PRODUCT

Derwent Class: A12; A28; B03; C02; D23; E13; E19

International Patent Class (Main): C07B-037/10; C07D-321/00

International Patent Class (Additional): C07C-035/50; C07C-045/67;

C07C-049/607; C07D-207/20; C07D-267/00; C07D-307/28; C07D-313/00;

C07D-315/00; C08G-061/08

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A02-A08; A04-A03; A04-B01; A10-B; B04-C03; C04-C03;

B07-A03; C07-A03; B10-F02; C10-F02; D10-A05C; E07-A03; E07-A04; E07-D;

E10-F02A1: N02: N03: N05

Chemical Fragment Codes (M2):

01 A382 A542 A674 A675 A960 A970 C710 M411 M730 M903 Q110 Q120 Q130 Q140 Q254 Q261 Q421

02 F012 F130 J5 J521 L9 L942 M280 M320 M413 M510 M521 M530 M540 M720 M903 M904 N104 N111 N441 N480 N512 N513 N520 N521 Q110 Q120 Q130 Q140 Q254 Q261 Q262 9849-DZI01-K 9849-DZI01-P 00561